# (19) [[本国特許庁 (JP) (12) 公 開 特 許 公 報 (A)]

(11)特許出願公開番号

# 特開平8-264038

(43)公開日 平成8年(1996)10月11日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号	庁内整理番号	FΙ				技術表示箇所
H 0 1 B 12/00	ZAA		H01B 1	12/00	2	ZAA	
C 0 8 G 61/00	NLF		C08G 6	61/00	ľ	NLF	
61/12	NLJ		6	61/12	ľ	NLJ	
C 0 8 L 101/00	L <b>T</b> B		C 0 8 L 10	01/00	I	LTB	
H 0 1 B 13/00	565		H01B 1	13/00	;	565E	
		審査請求	未請求。請求以	項の数 7	OL (	全 4 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	<b>特願平</b> 7-69202		(71)出顧人	590003	331		
				吉野	勝美		
(22) 出願日	平成7年(1995)3月	!	大阪府	岸和田市區	<b>圣生町166</b> -	3	
			(71)出顧人	000002	093		
			i :	住友化	学工業株式	式会社	
				大阪府	大阪市中央	<b>地区北浜4</b> ~	丁目 5 番33号
			(72)発明者	吉野	勝美		
				大阪府	岸和田市属	包生町166-	. 3
			(72)発明者	アンバ	- A. †	ゲキードフ	
			ř	ウズベ	キスタンキ	共和国タシク	ケント市ツラブ
				ツラ	ストリート	<b>-16</b> −22	
			(74)代理人	弁理士	久保山	隆(外	1名)
			1				最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称】 超伝導複合体とその製造方法

## (57) 【要約】

【目的】超伝導材料に可撓性を付与し、取り扱いを容易 とし、加工性、成型性も付与し、更に新たな性能、機能 をも持たせる様、導電性高分子を組み合わせた超伝導複 合体を提供する。

【構成】〔1〕導電性高分子と複数の種類のドーハント 上を含む超伝導複合体。

〔2〕複数の種類のドーパントのそれぞれがそれ自体で は超伝導性を示さないドーパントであることを特徴とす る〔1〕記載の超伝導複合体。

(3)複数の種類のドーバントがフラーレンとアルカリ 金属及び/又はアルカリ土類金属であることを特徴とす る〔1〕または〔2〕記載の超伝導複合体。

(4) フラーレンがドーピングされてなる導電性高分子 にアルカリ金属及びバスはアルカリ上類金属をドービン グすることを特徴とする〔3〕記載の超伝導複合体の製 造方法。

1

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】導電性高分子と複数の種類のドーバントと を含む超伝導複合体。

【請求項2】複数の種類のドーパントのそれぞれがそれ 自体では超伝導性を示さないドーパントであることを特 徴とする請求項1記載の超伝導複合体。

【請求項3】複数の種類のドーバントがフラーレンミア ルカリ金属及び川スはアルカリ土類金属であることを特 徴とする請求項1または2記載の超伝導複合体。

【請求項4】フラーレンがドービングされてなる導電性 高分子にアルカリ金属及びデスはアルカリ土類金属をド ービングすることを特徴とする請求項3記載の超伝導複 合体巧製造方法。

【請永項3】アルカリ金属及び。「くはアルカリ土類金属 をトービングしたフラーレンを導電性高分子にドービン グすることを特徴とする請求項3記載の超伝導複合体の 製造方法。

【請求項6】フラーレンかC60又はC60誘導体であるこ とを特徴とする請求項3記載の超伝導復合体。

【請求項で】フラーレンがC60区はC60誘導体であるこ とを特徴とする請求項目またはる記載の超伝導復合体の。 製造方法。

## 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】は発明は導体、電気機器、エレク トロニクス素子、センサー等に有用な超伝導複合体に関 する

#### [0002]

【従末の技術】現在、画期的な性能、機能を有する尊体 及び様々な電気機器、エレクトロニクス素子用として超 伝導材料の利用が進められつつあるが、主としてNBT 1、NhaGeを始めとする無機金属系超伝導体及び遷 移金属酸化物を始めとするセラミュク超伝導体等が利用 されようとしている。これら無機系材料からなる超伝導 体は転移温度が比較的低いという問題以外に可撓性に劣 るという課題が残っている。また、近年有機系超伝導体 として電荷移動錯体型物質及びに前等のフラーレンの蒸 着膜や結晶等の超伝導体が見出されて注目されている。 特に、CROにアルカリ金属、アルカリ土類金属をドービ 超伝導転移温度を有しているが、やはり、可撓性にお り、取り扱いが容易でないという課題を残している。従 って、実用材料としては、まだ利用できるとは云い難 い。以上述べた様に、特にC60にアルカリ金属、アルカ リ土類を属をドービングした超伝達体等は蒸着膜又は単 結晶として用いられるので、脆し、可撓性もなく、非常 に取り扱いにてい。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】は発明は、超伝導材料 に可撓性を付与し、取り扱いを容易とし、加工性、成型 50 よい。その結果、クラスター間又はドーバント分子間、

性も付与し、更に新たな性能、機能をも持たせた超伝導 複合体を提供するものである。

2

#### [0 0 0 4 ]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、上記の課 顕を解決するため、準電性高分子と呼ばれる世役系の発 達した高分子と複数の種類のドーバントとを複合化する ことにより、以下の検討や考察を通じて、導電性高分子 と複数のドーバントとを含む超伝導複合体であり、しか ち可撓性、機械的強度、加工性及び成型性に優れた超伝 10 導複合体を見出すに至った。

【0005】すなわち本発明は次に記す発明である。

〔1〕 導電性高分子と複数の種類のトーバントとを含む 超伝導複合体。

〔2〕 複数の種類のトーパントのそれぞれがそれ自体で は超伝導性を示さないドーバントであることを特徴とす る (1) 記載の超伝導複合体。

「3 複数の種類のトーハントかプラーレン ピアルカリ 金属及びノスはアルカリ土類金属であることを特徴とす る〔1 または〔2〕記載の超伝導複合体。

『[4] フラーレンがトーヒングされてなる導電性高分子 にアルカリ金属及びパスはアルカリ土類金属をドーピン りすることを特徴とする「3」記載の超伝導復合体の製 造方法。

5 アルカリ全属及びア又はアルカリ土類金属をトー ヒングしたフラーレンを導電性高分子にドーピングする ことを特徴とする 3 記載の超伝導複合体の製造方 di.

- 6 ニフラーレンがCaR又はCai誘導体であることを特 徴とする〔3〕記載の超伝導複合体。

「7」プラーレンがC丽又はC丽誘導体であることを特 徴とする「4)または「5)記載の超伝導複合体の製造 方法

【0006】以下、本発明の導電性高分子と複数のドー ハントとを主要構成成分とする超伝導複合体について詳 湖に説明する。本発明の超伝導複合体においては、尊電 性高分子が誘超伝導複合体の主要な構成成分となるた 5、可撓性、機械的強度、加工性、成型性を遊超伝導複 合体に付与することが可能となり、また、この導電性高 分子が不安定なドーバントであっても、それを保護する ングした超伝導体は有機系超伝導体の中では比較的高い。40。役目を果たし、更に、複数のドーパントを複合化するこ とで、単一カドーバントでは超伝導体となるない場合で あっても尊電性高分子とドーパント間、さらには異なる トームント間の電子的相互作用の結果、超伝導性を発現 するに至る。しかも、このような相互作用が母体の尊電 性高分子中で生ずることから、例えドーバント問の相互 作用で生ずる超伝導性が耐環境性という面かり不安定な 系であっても、安定に複合体が形成されることになる。 さらに、このドーバントは必ずしも分子又は原子単独で ドーヒングされる必要はなく、クラスターを形成しても

ドーハント分子ードーバント原子間の相互作用に導電性 高分子の電子状態が関与することによって、新規な超伝 準特性を付与することが可能となる。

【0007】本発明に用いられる導電性高分子は、共役 系の発達した主鎖を有する高分子であり、多量に存在す るで電子が高い導電性を与えるものである。一般的には、 0. 5~3. 5電子ホルト (e V) 程度の禁止帯幅を有 し、絶縁体又は土導体的性質を示すが、ドーピングによ って絶縁体一金属転移を生じ、高ドービンク状態では金 電性の変化は導電性高分子とドービングされたトーバン トの間に特徴的な電子的相互作用が生しるためである。 ここで、尊電性高分子と電子的な相互作用を示す分子や 原子をドーパントと称する。即ち、尊電性高分子は様々 なドーパントがドーピングできるというところに最も大 きな特色の一つかある。

【0008】本発明に用いることのできる噂電性高分子 としては、ポリアセチレン、ポリーD-フェニレン、ポ リチオフェン、ポリピロール、ポリーローフェニレンビ エレンを始めとする共役系の発達した主鎖構造を有する。 多この種類の高分子及びそれらの誘導体があるが、本発 明は何ら特定の構造の尊遣性高分子に限定されるもので はない。導電性高分子の例としては多くの成書に示され ている三例えば吉野勝美編著「樽電性高分子の基礎と応 用」(株) アイピーシー、1988 。

【0009】これら導電性高分子の中で、成型性や加工 性の観点から、可容性中間体を経て得られるものやそれ 自体が可溶性であるものが好ましい。具体的な例とし て、可溶性中間体を経て得られるものでは、ポリアセチ レン、ボリーローフェニレン、ボリーローフェニレンヒー エレン及びそれらの誘導体が例示される。また、それ自 体が可溶性であるものではポリーローフェニレン、ポリ チオフェン、ポリピロールやポリーローフェニレンヒニ レンに少なてとも一つの置換基が置換したものが例示さ れる。置換基としては炭素数1から22までのアルキル 基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アリール基、アル キルアリール基、またはアルコキシアリール基が例示さ れ、好ましては炭素数4以上22以下の基が例示され。 る。置換基の置換位置としては芳香環や複素環を構成す。 た、ホリヒロールでは複素環を構成する窒素原子上、又 はホリーpーフェニレンビニレンではビニレン基の炭素 原子上である。置換基の数については導電性高分子の容 解性が良好ならば特に制限はないが、通常、少なくとも 一つあればよい。

【0010】また、ドーバン トとしてもドーピングの結 果、導電性高分子と複数の種類のトーバントを含む複合 体が超伝導性を示しさえすれば、何ら特定の分子、原子 等に限定されるものではない。例えば、本発明に有効な ドーハントとして、(1) フラーレンと(2) アルカリー 加一高分子にドービングする方法が挙げられる。

**金属及び/又はアルカリ土類金属が例示される。まず、** プラーレンについて説明すれば、プラーレンは農素原子 のみからなる分子であり、Canでは6-0個の炭素がサッ カーボール状に結合している(例えば各垣勝己の著

4

「フラーレン」、産業図書、平成4年)。 料発明に用い られるフラーレンは、Nature 347巻、354 ・ ージ(1990年)に開示された方法などで得られ る。例えは、黒鉛電極を用い、1~100mm日立のイン 丁ウム雰囲気でアーク放電し、得られた煤から溶媒抽出 属的性質を示すものが好適に利用できる。このような準 10 も、カラム分離精製することにより得られる。フラーレ ンのうちて、C๓、C७0又はその誘導体が好まして、C m又はその誘導体が特に好ましい。

> 【0 0 1 1】この 0 60 等の フラーレン はそれ単独では超 伝導性を示さないか、K、Rト等のアルカリ金属ではア リカリ土類金属のトービングにより超伝導性を示すこと か知られている。しかし、アルカリ金属やアルカリ土類 金属単独での超伝導性は知られていない。また、アルカ リ金属やアルカリ上類金属は尊電性高分子のドーパント として作用することが知られている。一方、従来トーパ 20 1 トに対するホストと考えられていたC60か逆に尊電性 高分子に対するトーバントとして利用できることが見出 された〔例えば、吉野勝美、炭素160巻(199 3)、290頁1。

【0012】本発明でフラーレンと組み合わせて用いる トーバントとしては、アルカリ金属、アルカリ土類金属 か例示される。これらの金属は単独でもよいが、複数の 金属を組み合わせて用いてもよい。

【0013】 本発明の尊電性高分子と複数の種類のドー ハントとを含む超伝導複合体で用いるトーパントの量と 30 しては、超伝導の転移温度や臨界電流密度等により変化 するか、一般的には、ドーパント総属は復合体の80モ ルド以下1モルの以上であり、好ましては、50モルの 以下2モル当以上である。トーパント間での量は超伝導 の発現性で適宜決めればよい。

【0014】尊電性高分子にフラーレンをトーピング し、更にそれにアルカリ金属及びアスはアルカリ土類金 属をトービングすることにより超伝導性が発現する。そ の場合、アルカリ金属やアルカリ土類金属等はフラーし ンにトービングされているだけでなる、導電性高分子に る炭素原子であり主動の結合位置にない炭素原子上、ま 40 キドービングされ、フラーレン及びアルカリ金属やアル カリ土類金属等のトーピンク量によっては超伝導カラス ターがジョセフィン結合した特性を有する特徴的な超伝 導体複合体が得られる。

> 【0015】ドーパントの一つがプラーレンの場合の導 電性高分子と複数の種類のドーパントの超伝導複合体の 製造方法としては、準電性高分子にフラーレンをトービ こうしたものに、アルカリ金属及び。 マはアルカリ土類 金属をドービングする方法や、フラーレンにアルカリ金 属又はアルカリも類を属をドービングしたのち、導電性

【0016】ドーヒング方法としては、公知の方法で得 ることができるが、化学ドービング、電解ドーヒング。 光ドーヒング、イオンインプランテーション等の手法が 開示される。さらに、可溶性中間体法で得られる準電性 高分子や可溶性導電性高分子の場合には、溶液中で導電 性高分子とドーバントとを混合することで、又は可溶性 中間体では中間体とドーパントを混合し、さらに導電性 高分子に変換することで、導電性高分子ードーパント複 合体を作成することもできる。

#### [0017]

【実施例】以下、実施例をもって本発明の詳細な例を示 すが、本発明は何ら本実施例に限定されるものではな . 1.

## 実施例1

. . .

特開平1~79217号公報の実施例6で、2、5~ジ ペプチル np ーキンリレンシブロミドの代わりに2.5 ージペプチルオキシーD=キシリレンジプロミドを用い て、導電性高分子の一つであるホリ(2、5ーンペプチ ルオキシーローフェニレンヒニレン) (以下、Ho--P PVと記すことがある。)を合成した。フラーレンのー 20 行ない超伝導転移温度が16尺であることを確認した。 つとして、C60はグラファイト電極を用いてアータ放電 法により作製したものを用いた(サイエンスラボラトリ 一(株)から購入〕。

【0018】10ccのトルエンに330mgのHO--PPVを溶かした溶液と20ccのトルエンに3.6m gのConを落かした溶液とを混合した後、キャスティン グレ、 $\mathrm{H}\odot$ ートPVに $\mathrm{C}_{60}$ を5モル窓ドーピンクしたフ レキシフルなフィルムを作製した。比較のためにじ60を トーピングしていないHO-PPVフィルムも作製し た。このフィルムに2ゾーン温度法によりカリウム。 (K) をトーピングした。即ち、パイレックス管中にフ

イルムとカリウム金属を真空封入し、フィルムを240 で、カリウムを220℃に保ち、48時間保持し、フィ ルムへのカリウムドービングを行なった。得られた二重 ドーピングフェルムのLFS (低周波マイクロ波吸収) 及びNQUIDの測定を行なった。

6

【0019】その結果、17日で超伝導転移が生ずるこ とを見出した。なお、じ60をあらかじめドービングして いないフィルムにカリウムドービングしても超伝導性は 発現しなかった。

## 10 【りり20】 毛施例2

3 ーペキシルチオフェンを塩化第二鉄を用いて重合した 尊電性高分子であるポリ(3ーペキシルチオフェン)を 166mg取り、10ccのトルエンに落かした。ま た。 $C_{60}$  3.  $6 \, \mathrm{mg} \, \mathrm{e} \, 2 \, \mathrm{0} \, \mathrm{cco} \, \mathrm{N} \, \mathrm{LT}$ ンに溶かし、 これらの溶液を混合し、5モルパドーピングしたフレキ シブルな複合フィルムを作製した。実施例1と同様に真 空中でポリ (3 一、キシルチオフェン) 一〇60複合フィ ルムを130℃、カリウムを120℃に保ってドーピン グした。フィルムのLFS及びSQUIDによる測定を

# [0021]

【発明の効果】本発明の導電性高分子と複数の種類のド 一パントを含む超伝導複合体は導電性高分子が有する可 撓性、成型性、加工性と同様の特性を有している。ま た、導電性高分子により、環境に対して安定化された超 伝導性を示す。このように、本発明の超伝導複合体は可 撓性、成型性、加工性に優れ、容易に作成でき、しかも 安定であるので、高性能、高機能な導体、電気機器、エ レクトロニクス素子、センサー等に好ましく使用でき 30 3.

フロントペーシの続き

// € 0 1 B 31/02

(51) Int Cl 6

識別記号

庁内整理番号

1 0 1

FI

技術表示箇所

C 0 1 B 31, 02

 $1 \ 0 \ 1 \ Z$ 

(72) 発明者 大西 敏博

茨城県つくば市北原6 住友化学工業株式 会社内